NOVEL TETRAHYDROBENZAZOLE DERIVATIVE

Patent Number: WO9204343 Publication date: 1992-03-19

Inventor(s): INAGAKI (

INAGAKI OSAMU (JP); KIKUCHI KAZUMI (JP); OKADA MINORU (JP); OKAZAKI

TOSHIO (JP); TANAKA AKIHIRO (JP); YANAGISAWA ISAO (JP); WATANABE

TOSHIHIRO (JP)

Applicant(s):

YAMANOUCHI PHARMA CO LTD (JP)

Requested

Patent:

T WO9204343

Application

Number:

WO1991JP01155 19910830

Priority Number

(s):

JP19900233867 19900904

IPC

Classification:

A61K31/40; A61K31/41; C07D403/10

EC

Classification:

A61K31/40, A61K31/41, C07D403/10

Equivalents:

AU8405691

Cited

Documents:

JP1117876; JP3184976; JP3095181; JP3005480; JP3106879; JP3005464

Abstract

A compound represented by general formula (I) having an angiotensin II inhibitory activity wherein R<1> represents hydrogen, alkyl, cycloalkyl lower alkyl, carboxyl, alkoxycarbonyl, alkoxycarbonyl alkyl or hydroxyalkyl; R<2> represents hydrogen, alkyl, alkoxycarbonyl, carboxyl, hydroxyalkyl, alpha, - CONR<6>R<7> or beta; R<3> and R<4> represent each hydrogen or hydroxyl, or they are combined together to represent OXO; R<5> represents tetrazolyl; and X represents N or CR<10>.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

A61K 31/40

(11) 国際公開番号

WO 92/04343

C07D 403/10, A61K 31/41

A1

(43) 国際公開日

1992年3月19日 (19.03.1992)

(21)国際出願番号

PCT/JP91/01155

(22) 国際出願日

1991年8月30日(30.08.91)

(30) 優先権データ

特顯平2/233867 1990年9月4日(04.09.90)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区B本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者: および

(75)発明者/出版人(米型についてのみ)

柳沢 敢(YANAGISAWA, Isao)[JP/JP]

〒177 東京都隸属区石神井台二丁自22番8号 Tokyo, (JP)

被辺使博(WATANABE, Toshihiro)[JP/JP]

〒300-03 英城県福敷郡阿見町竹来628-2 Ibaraki, (JP)

菊池和美(KIKUCHI, Kazumi)[JP/JP]

〒308 美城県つくば市吾妻三丁目9番1号 日光ビル301

Ibaraki, (JP)

田中昭弘(TANAKA, Akibiro)[JP/JP]

〒305 英城県つくば市春日二丁目35番2号 エトワール春日302

Ibaraki, (JP)

岡崎利夫(OKAZAKI, Toshio)[JP/JP]

〒305 英城県つくば市春日二丁目35番2号 エトワール春日203

Ibaraki, (JP)

稲垣 殆(INAGAKI, Osamu)[JP/JP]

〒305 支城県つくは市春日二丁目35番2号 エトワール春日101

Ibaraki, (JP)

岡田 な(OKADA, Minoru)[JP/JP]

〒305 英城県つくば市春日二丁目35番2号 エトワール春日105

Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三。外(NAGAI, Shozo et al.)

〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号

山之内製業株式会社 特許部内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許),

DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FB(欧州特許),

GB(欧州特許), GR(欧州特許), 1至(欧州特許), JP, KR,

LU(欧州特許), NL(欧州特許), SB(欧州特許), US.

添付公開書類

国路與查報份書

(54) Title: NOVEL TETRAHYDROBENZAZOLE DERIVATIVE

(54) 発明の名称 新規なテトラヒドロペンズアゾール誘導体

$$CH_{1} \longrightarrow \begin{pmatrix} R_{1} & & \\$$

$$-\operatorname{CON} \longrightarrow (a)$$
 $-\operatorname{CON} \longrightarrow N-R^*$ (B)

(57) Abstract

(57) 要約

本発明は、次式(I)で示される アンジオテンシン II 阻害作用を有する化合物に関する。

$$R_1 \xrightarrow{X} R_2 R_3$$

$$CH_2 \xrightarrow{R_4} R_4$$

$$CH_2 \xrightarrow{R_4} R_4$$

(式中、R¹はH、アルキル、シクロアルキル低級アルキル、カルボキシル、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニルアルキル、ヒドロキシアルキルを、R²はH、アルキル、アルコキシカルボニル、000H、ヒドロキシアルキル、

$$-CON$$
 ON
 R^{\bullet}
 $-CON$
 $N-R^{\bullet}$

 R^* 、 R^* は、H, -OH, =O, R^* はテトラソリル、XはN又は式 CR^{10} を意味する。)

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第1頁にPCT加盟国を開定するために使用されるコード

AT オーストリラリ AT オーストリラリア AU オーストリラリ BB ペルギー・ファリ BB ベルギー・ファリ BG ブルルン BC ブルナン BC ブラウル CA カウグ CF 中央アフー CF ファンゴー

ES スペインンド
PR フランド
PR フランド
GA ガボン
GB イギリシン
GB イギリシャー
HU ハナー
IT 1P 日本
KP 報解民主主義人民共和国
KP 大韓民国

開来するために使用さ ML マリンゴル MR モーリップル MR マラウィ NL オランデー PL ボーランデー PL ボーマニア SD スウェア SB スウェガル SI マネド・アン 変数の マーデー 変数の スプログライン デン 変数の スプログライン デン 変数の マーディン 変数の マード・アード 資料

长部

15

20

明 細 書 新規なテトラヒドロベンズアゾール誘導体

技術分野

本発明は、アンジオテンシンII (AII) 拮抗作用を有する新規な 5 テトラヒドロベンズアゾール誘導体及びその製薬学的に許容される 塩、それらを含有する薬剤組成物並びにそれらの製造法に関する。

背景技術

AⅡは、強力な昇圧作用を示す生理活性ペプチドであり、種々の哺乳動物種における高血圧の原因物質とされてきた。生体内において、AⅡが生成される経路として二、三のものが知られているが、代表的な経路としては、酵素レニンの働きによりアンジオテンシノーゲンからアンジオテンシンIが生成し、ついでこれにアンジオテンシン変換酵素(ACE)が作用してAⅡに変換するというものである。

従って、AIIによる昇圧作用を抑制することは、高血圧症等の疾病に対し極めて有効であると考えられており、従来より抗AII活性を有する化合物の合成研究が種々試みられてきた。

従来知られている抗AII活性を有する化合物としては、例えば欧州公開特許公報253,310号に記載の1-アラルキルイミダゾール誘導体(代表的な化合物:Dup753(後記表1に引用))等が挙げられる。

発明の開示

25 本発明者等は、種々の化合物を創製し、スクリーニングを進めてきた結果、下記一般式(I)で示されるテトラヒドロベンズアゾール誘導体及びその塩が上記公知化合物と比較して抗アンジオテンシ

10

15

25

発明を完成させるに至った。

$$\begin{array}{c|c}
X & R^2 \\
R^3 & (1) \\
CH_2 & R^4 \\
R^5 & R^5
\end{array}$$

(式中、

R¹は水素原子、アルキル基、シクロアルキル低級アルキル基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニルブルキル基又はヒドロキシ低級アルキル基を、

R²は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ヒドロキシ低級アルキル基、モルホリノカルボニル

基 $(-CON \bigcirc)$ 、式 $-CON \bigcirc \stackrel{R^6}{\underset{R'}{\sim}}$ で示される基 (式中、 R^6 、 R^7

は同一又は異って水素原子、低級アルキル基又は窒素原子と一体と

なって4~6員環を形成する基を意味する。) 又は式 - CON N-R®

20 で示される基(式中、 R^s は水素原子または低級アルキル基を意味す

る。)を、R®、R⁴は同一又は異って水素原子、水酸基または一体と

なってカルボニル酸素を、 $R^{\mathfrak{b}}$ は式 N N で示されるテトラソ

リル基(式中、 R° は水素原子またはアラルキル基を意味する。)を、XはN又は式C $R^{1\circ}$ で示される基(式中、 $R^{1\circ}$ は水素原子又は低級アルキル基を意味する。)を夫々意味する。)

ドロベンズアゾール誘導体又はその製薬学的に許容される塩を提供することにある。

本発明のもう一つの目的は、上記誘導体又はその塩と製薬学的に許容可能な担体からなる薬剤組成物を提供することにある。

5 本発明の更にもう一つの目的は、上記誘導体又はその塩の製造法 を提供することにある。

以下上記一般式(I)の化合物につき詳述する。

本明細書中、『低級』なる語は、炭素数1~6個の直鎖状または 支状の炭化水素鎖を意味する。

従って、『低級アルキル基』としては、具体的には例えばメチル 10 甚、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチ ル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソ ペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチル ブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロピル基、ヘ キシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペ 15 ンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、1, 2-ジメチルブチル基、2.2-ジメチルブチル基、1.3-ジメ チルブチル基、2, 3-ジメチルブチル基、3, 3-ジメチルン・ ル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1,1,2-ト リメチルプロピル基、1,2.2-トリメチルプロピル基、1-エ 20 チルー1ーメチルプロピル基、1-エチルー2-メチルプロピル基 等が挙げられる。

また、『アルキル基』としては、炭素数が1~20個の直鎖又は 分枝状のものが好適であり、具体的には上記『低級アルキル基』の 具体例に加えて、さらにヘプチル基、5-メチルヘキシル基、オク チル基、6-メチルヘプチル基、ノニル基、7-メチルオクチル基、 デシル基、8-メチルノニル基、ウンデシル基、9-メチルデシル 基、ドデシル基、10-メチルウンデシル基、トリデシル基、11

10

15

20

25

1 Jan 1 , 10

ペンタデシル基、13-メチルテトラデシル基、ヘキサデシル基、 14-メチルペンタデシル基、ヘプタデシル基、15-メチルヘキ サデシル基、オクタデシル基、16-メチルヘプタデシル基、ノナ デシル基、17-メチルオクタデシル基、アイコシル基、18-メ チルノナデシル基等が挙げられる。

『シクロアルキル低級アルキル基』とは、上記低級アルキル基の 任意の位置にシクロアルキル基が置換したものである。ここに『シ クロアルキル基』とは、炭素数3~7個の単環炭化水素から導れる 基を意味し、具体的には、シクロプロピル基、シクロブチル基、シ クロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等が挙げら れる。

また『ヒドロキシ低級アルキル基』とは、上記の『低級アルキル基』の任意の水素原子が水酸基で置換された基を意味し、具体的には、ヒドロキシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシブロピル基、3-ヒドロキシプロピル基、1-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシブチル基、3-ヒドロキシブチル基、4-ヒドロキシブチル基、1,2-ジヒドロキシエチル基等が挙げられる。

『低級アルコキシカルボニル基』の代表的なものとしては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソブロボキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、オオペンチルオキシカルボニル基、tertーペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられる。

『低級アルコキシカルボニル低級アルキル基』とは、上記『低級 アルキル基』に上記『低級アルコキシカルボニル基』が置換したも また『アラルキル基』とは、上記『低級アルキル基』の任意の水 素原子が1~3個のアリール基で置換された基を意味する。ここに アリール基としては、フェニル基、トリル基等が挙げられる。

5 また前記の式 -CON $< \frac{R^6}{R^7}$ において、 R^6 と R^7 によって構成され

る『窒素原子と一体となって4~6員環を形成する基』とは、具体

的には、アゼチジニル基 (- N)、ピロリジニル基

10

15

20

25

$$\left(\begin{array}{c} \ \ \ \ \ \ \end{array}\right)$$
、ピペリジニル基 $\left(\begin{array}{c} \ \ \ \ \ \ \ \end{array}\right)$ 等を意味する。

また本発明化合物には二重結合が存在し、また置換基の種類によっては不美で素原子を含む場合もある。従って本発明化合物には、 幾何異性体、互変異性体、光学異性体など各種の異性体の混合物や 単離されたものが含まれる。

本発明化合物(I)は、酸付加塩を形成する場合がある。また、 置換基の種類によっては塩基との塩を形成する場合もある。かかる 塩としては、具体的には、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、 硝酸、リン酸等の鉱酸、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マ ロン酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒 石酸、クエン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸等の有機酸、 アマパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸との酸付加塩、 ナーリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウ アルミニウム など無機塩基、メチルアミン、エチルアミン、エタノールアミンな どの有機塩基、リジン、オルニチンなどの塩基性アミノ酸との塩や アンモニウム塩等が挙げられる。

20

25

本発明化合物及びその塩はその基本骨格あるいは置換基の種類に 基づく特徴を利用し、種々の合成法を適用して製造することができ る。以下にその代表的な製造法を例示する。

$$\begin{array}{c|c}
\widehat{\mathbf{g}} & YCH_2 \longrightarrow \bigcirc \bigcirc \\
\overline{\mathbf{I}} & \\
\overline{\mathbf{I}}$$

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及びXは前記の意味を有し、 R^{91} はアラルキル基を意味し、 R^{91} は水素原子を意味し、Yはハロゲン原子を意味する。)

本発明の化合物のうち、式(Ia)で示される化合物は、一般式
(II)で表わされるテトラヒドロベンズアゾール誘導体と、一般式
(II)で示されるピフェニルメチルハライド誘導体とを適当な溶媒中
で室温乃至加温下で反応させることにより製造することができる(第
一工程)。溶媒としては、メタノール、エタノール等のアルコール、

15

20

25

テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、エーテル、ジメチルスルホキシド等が適宜用いられる。反応を促進させる為に、たとえば炭酸カリウム、ナトリウムヒドリド、金属ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertーブトキシドの如き塩基を添加することが好ましい。

また、本発明の化合物のうち、R°″が水素原子である化合物(I b)は、R°″がアラルキル基である化合物(I a)を接触還元、液安還元の様な還元反応もしくは酸で処理することによって得ることができる(第二工程)。酸としては、たとえば酢酸、トリフルオロ酢酸、

10 トリクロロ酢酸、塩酸、硫酸、HBェー酢酸等が用いられる。この 反応は、通常メタノール、エタノール、アセトン等の有機溶媒中、 あるいは蒸留水中で、室温乃至加温下(還流下)で行われる。

本発明化合物中には種々の置換基を有する目的化合物が含まれており、これらはその種類に応じた置換基を更に変更することにより製造することができる。R²~R⁴の置換基の変換については詳述しないが、以下の様な慣用法を用いて実施することができる。

- a) 本発明化合物中、ヒドロキシ低級アルキル基を有する目的化合物は、低級アルコキシカルボニル基を有する目的化合物から公知のエステルの還元反応により、あるいはカルボキシル基を有する目的化合物から公知のカルボン酸の還元反応により製造することができる。
- b) 本発明化合物中、カルボキシル基を有する目的化合物は、 低級アルコキシカルボニル基を有する目的化合物から公知のエ ステルの加水分解反応により製造することができる。

c) 本発明化合物中、モルホリノカルボニル基、式 $- CON < \frac{R^6}{R^7}$ で

示される基(式中、R⁶、R⁷は前記の意味を有する。) 又は式

- CON N-R⁸ で示される基 (式中、R⁸は前記の意味を有する。)

を有する目的化合物は、カルボキシル基を有する目的化合物か ら公知のアミド結合形成反応により製造することができる。

5

10

15

産業上の利用可能性

AIIは細胞膜上のAII受容体を刺激することにより、血管収縮、ひいては血圧上昇を引き起こす。

本発明の化合物は、AII拮抗作用を有するから、AIIの生理作用に起因する種々の疾患(高血圧症、慢性心不全、糖尿病性腎症の早期腎症(尿微量アルブミン)、慢性糸球体腎炎の尿蛋白等)の治療又は抑制に有用である。また、本発明の化合物は、レニンやACEを介さないで生成したAIIに対しても拮抗作用を示すから、ACE阻害薬やレニン拮抗薬に比べてより広い降圧スペクトラムが期待できる。

本発明の化合物のAII受容体遮断作用の効力は、摘出ウサギ大動脈のAII収縮に対する拮抗作用(in vitro)および脊髄破壊ラットのAII昇圧反応に対する抑制作用(in vivo)より検討した。

20

25

15

25

In vitro:

ウサギの大動脈を摘出し、ラセン条片標本を作製し、Krebs-Henseleit 液中に懸垂した。本ラセン条片標本は、Krebs-Henseleit 液中へのAIIの添加により用量依存的な収縮を起こす。AII受容体に対し遮断作用を有する薬物は、このAIIによる収縮の用量作用曲線を高濃度側に移動させることから、被験薬添加前と添加後の用量作用曲線移動幅を計算した。AII受容体遮断活性の効力はpA2値(用量作用曲線を2倍高濃度側に移動させるのに必要な遮断薬の濃度の負対数値)で表記した。

10 In vivo:

ラットを人工呼吸下に脊髄を破壊し、動脈および静脈にカニューレを挿入しそれぞれ血圧測定および薬物投与に用いた。本脊髄破壊ラットはAII(100ng/kg/min)の静脈内持続投与により50~70mmHgの持続的な血圧上昇を示す。AII受容体に対し遮断作用を有する薬物は、このAIIによる持続的な血圧上昇を用量依存的に抑制することから、被験薬投与後の血圧の下降幅よりAII拮抗作用を検討した。AII受容体遮断作用の効力は、ICso值(AII投与後の血圧を30mmHg下降させる用量)で表示した。

以下表1に上記実験により得られた結果を示す。

20 表 1. 本発明化合物の A II 受容体遮断作用

	In vitro (pA2値)	In vivo (IC 30 mm Hg (mg/kg, iv))
Dup 753 (EP253310 実施例 89E 記載の化合物)	8 - 2	0. 1
実施例51 (本発明化合物)	8. 23	0.06
実施例52(本発明化合物)	8.76	0.053
実施例48	8 14	0.07

10

15

上記結果より、本発明化合物は、対照化合物と比較して特にin vivo において優れた作用を示すことが知見された。

一般式で(I)で示された化合物又はその塩の1種又は2種以上 を有効成分として含有する製薬組成物は、通常製剤化に用いられる 担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて調製される。

製剤用の担体や賦形剤としては、固体又は液体状の非毒性医薬用物質が挙げられる。これらの例としては、たとえば乳糖、ステアリン酸マグネシウム、スターチ、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴム、オリーブ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリコール等やその他常用のものが例示される。

投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤等による経口投与、あるいは静注、筋注等の注射剤、坐剤、経皮等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。投与量は症状、投与対象の年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常経口投与の場合成人1日当り10~100mg程度であり、これを1回で、あるいは2~4回に分けて投与する。

(実施例)

以下に実施例を掲記し本発明を更に詳細に説明する。

なお、本発明原料化合物には新規な物質も含まれており、その製 20 法を参考例に示す。

また、原料化合物の製法及び本発明化合物の製法を一連で処理したものについては実施例に合わせて記載する。

参考例 1.

5

25

3、4ージアミノ安息香酸25g、吉草酸26、8m1を濃塩酸75m1中で、2日間加熱還流した。反応液を減圧濃縮後、トルエンを加え、更に減圧濃縮した。これをメタノール150m1に溶解し、濃硫酸5m1を加え、1晩加熱還流した。冷後、炭酸水素ナトリウムにより中和し、溶媒を減圧留去した。残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を、5%炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)にて精製し、メチル 2ープチルベンズイミダゾール-5-又は-6-カルボキシレート 33gを固形物として得た。

 $^{1}H - NMR (CDCl_{3})$:

 δ (ppm) 8.26 (1H, d),

7 93 (1H. dd),

7 52 (1H, d).

3. 90 (3H, s).

2.97 (3H, t),

1. 20-2. 00(4H, m),

0.84(3H, t)

マススペクトル (EI):m/z 232 (M*)

参考例 2.

$$CH_{2}CH_{2}CCH_{2}CCOCH + H_{2}N$$

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2} - N$$

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2} - N$$

$$H$$

n-酪酸21.18gおよびオルトフェニレンジアミン20gをポリリン酸70g中140℃に加熱し、2時間撹拌した。反応液を水水に加え、炭酸ナトリウムでアルカリ性とし、析出した結晶を濾取し、水洗後乾燥させると、融点154~156℃を示す2-プロピルベンズイミダゾール30.0gが得られた。

マススペクトル (EI):m/z 160 (M^+) 同様にして以下の化合物を得た。

参考例 3.

15

10

2-エチルベンズイミダゾール

融点:169-171℃

参考例 4.

25 2 - ブチルベンズイミダゾール マススペクトル (EI): m/z 174 (M*) 参考例 5.

$$CH_2$$
 N
 H

5 2-シクロヘキシルメチルベンズイミダゾール

融点:232-234℃

マススペクトル (EI): m/z 214 (M⁺)

参考例 6.

2-(2-メチルプロピル)ベンズイミダゾール

融点:167-171℃

マススペクトル (EI): m/z 174 (M^{*})

15 参考例 7.

2-ペンチルベンズイミダゾール

20 融点:161-163℃ マススペクトル (EI):m/z 188 (M⁺) 参考例 8.

25

2-ノニルベンズイミダゾール

融点:122-124℃

マススペクトル (EI): m/z 244 (M')

参考例 9.

$$\begin{array}{ccc}
& & & & H_2/Pd - C \\
& & & & CH_2SO_4, CH_8COOH
\end{array}$$

5

メチル 2-ブチルベンズイミダゾール-5-又は-6-カルボキシレート27.32gの酢酸550m1溶液に、濃硫酸10.96g,

10 10%パラジウム炭素 6.83gを加え、60kg/cm²、80℃にて14時間接触還元した。触媒を濾取後、濾液を濃縮した。これに水を加え炭酸水素ナトリウムにより中和後、クロロホルムで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、メチル 2-ブチル-4,5,6,7-テトラヒドロベンズイミダゾール-5-又は-6-カルボキシレートを粗固形物として、定量的に得た。このものを更に精製することなしに次の反応に使用した。

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3}):

20

マススペクトル(E I):m/z 236 (M^{\star})

同様にして以下の化合物を得た。

参考例 10.

2-プロピルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール

マススペクトル (EI):m/z 164 (M⁺)

参考例 11.

5

2-エチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール

融点:196-197℃

マススペクトル (EI): m/z 150 (M*)

参考例 12.

10

2-ブチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール

融点:141-143℃

15 マススペクトル (EI): m/z 178 (M⁺)

参考例 13.

20 2 - シクロヘキシルメチルー 4 5 , 6 , 7 - テトラヒドロベン ズイミダゾール

融点:275-276℃

マススペクトル (EI): m/z 218 (M*)

参考例 14.

25

2-(2-メチルプロピル)-4,5,6,7-テトラヒドロベ

 $^{1}H - NMR (CDC1_{3})$:

 δ (ppm) 2.46-2.85 (6H, m),

2. 05 - 2. 35 (1 H, m)

1. 68-1. 92 (4H, m),

0.93(6H, d).

マススペクトル (G C - M S) : m/z 178 (M⁺)

参考例 15.

10

15

5

2-ペンチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDC1_a):

 δ (ppm) 2. 40-2. 90 (6H, m),

1. 53-1.88 (6H, m),

1. 05-1. 40 (4H, m),

0.82(3H, t)

マススペクトル (EI): m/z 192 (M⁺)

参考例 16.

20

 $2-J=\mu-4$, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール 1 H-NMR (CDC1_a) :

25 δ (ppm) 2.40-2.78 (6H, m),

1. 55-1. 90 (6H, m).

1. 16-1. 40(12H, m),

0.74 - 0.98(3 H, m)

参考例 17.

$$CH_3 \longrightarrow N$$
 N
 H

 δ (ppm) 8.89 (1H, bs),

2.30-2.70(4H, m),

2.36 (3H, s),

1. 60-2. 00 (4 H, m).

マススペクトル (G C - M S) : m/z 136 (M*) 参考例 18.

N

15

10

4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール 'H-NMR (CDC1₃):

 δ (ppm) 9.69 (1H.bs),

7. 47 (1H, s),

2.40-2.80(4H, m).

1. 60-2. 00(4H, m)

マススペクトル (G C - M S): m/z 122 (M*) 参考例 19.

COO CH2CH3

25

20

エチル 2-x チルー 4 , 5 , 6 , 7- テトラヒドロベンズイミダゾールー 5- 又は-6- カルボキシレート

マススペクトル (GD-MS): m/z 222 (M⁺) 参考例 20.

5

メチル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾール-5-又は-6-カルボキシレート

融点:138-139℃

マススペクトル (EI):m/z 180 (M⁺)

10 参考例 21.

アルゴン気流中、LiAlH、4.0g乾燥テトラヒドロフラン 15 150ml中の懸濁液にメチル 4.5,6,7ーテトラヒドロベンズイミダゾールー5ー又はー6ーカルボキシレート12.0gの乾燥テトラヒドロフラン150ml中の溶液を滴下した。滴下終了後2時間加熱還流し、反応液に酢酸エチル20ml、続いて水20mlを注意深く加え、更に1時間加熱還流後無水硫酸ナトリウムを加え、

20 不溶物を遮去した。溶媒を減圧留去後、残渣をエタノール中の塩酸で処理し、エタノールーエーテルで再結晶すると、融点137-138 ℃を示す5-又は6-ヒドロキシメチル-4,5,6,7-テトラヒドロベンズイミダゾール10.6gが得られた。 参考例 22.

25 a)

$$\begin{array}{c|c}
 & & TrCl, & \forall \text{\mathtt{I}} \neq \text{\mathtt{N}} \downarrow \\
 & & & DMF
\end{array}$$

4, 5, 6, 7ーテトラヒドロベンズイミダゾール2gのジメチルホルムアミド40m1溶液に氷冷下で、トリエチルアミン3. 42m1 さらにトリフェニル チルクロリド6. 85gを加え、室温にて1晩撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)にて精製後、ジイソプロピルエーテルにより結晶化させ、1ートリフェニルメチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロベンズイミダゾール3.

10 5.6.7 gを固形物として得た。

 $^{1}H - NMR (CDC1_{3})$:

$$\delta$$
 (ppm) 7.00-7.40(16H, m),

$$2.50-2.70(2H, m)$$
,

1.
$$30-2.00(6H, m)$$

$$\begin{array}{c|c}
N & 1) & n - BuLi, & THF \\
\hline
N & 2) & CICO_2CH_2CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & O \\
T_r$$

$$\begin{array}{c}
N & O \\
T_r
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & O \\
O & O \\
T_r
\end{array}$$

20 1-トリフェニルメチル-4.5,6,7-テトラヒドロベンズ イミダゾール2gのテトラヒドロフラン60m1溶液に氷冷下で、 n-ブチルリチウムの1.58Mへキサン溶液3.82m1を滴下し、室温にて1時間30分撹拌後、氷冷下にてクロロ炭酸エチル0.58m1を滴下し、室温にて2時間撹拌した。これに氷冷下で水を 加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)にて精製し、 エチル 1-トリフェニルメチル-4,5,6,7-テトラヒドロベンズイミダゾール-2

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₈):

$$\delta$$
 (ppm) 7. 10-7. 40 (15H, m),

3.68(2H, q),

2. 50-2. 80(2H, m),

1. 30-1. 80(6H, m),

1. 16 (3H, t)

マススペクトル (FAB): m/z 437 (M*+1)

c)

エチル 1ートリフェニルメチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロベンズイミダゾールー2ーカルボキシレート427mgの5%酢酸-エタノール10ml溶液を3時間加熱還流した。溶媒を減圧留 去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール50:1)にて精製し、エチル 4, 5, 6, 7ーテトラヒドロベンズイミダゾールー2ーカルボキシレート149mgを固形物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃):

20 δ (ppm) 4.41(2H, q),

2. 50-2.80(4 H, m),

1. 70-2.00(4H, m).

1. 40 (3H, t)

マススペクトル (G C - M S) : m/z 194 (M^{*})

25

参考例 23.

トリクロロアセチルクロリド12.3gのエーテル溶液40ml 5 中に4, 5, 6, 7-テトラヒドロインドール8, 0gのエーテル 溶液40mlを8℃にて35分かけて滴下した後、3時間加熱還流 した。冷却後、反応液に5%炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、エー テル層を分離した。水層をエーテル20mlで2回抽出した後、先 のエーテル層とあわせ無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減 10 圧留去したところ途中で結晶が析出したので濾取し、冷エーテルで 洗浄することにより、2-トリクロロアセチル-4,5,6,7-テトラヒドロインドール9、1gを得た。このうち4、3gをナト リウム380mgを含むエタノール40ml中に加え、室温下30 分間撹拌した。溶媒を減圧留去後、得られた残渣をエタノール/n 15 - ヘキサンで再結晶し、エチル 4,5,6,7-テトラヒドロイ ンドール-2-カルボキシレート2.5gを得た。

融点:109-110℃

マススペクトル (GC-MS): m/z 193 (M*)

20 参考例 24.

(a)

25 メチル 2- ノチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミ ダゾール-5-又は-6-カルボキシレート10.0gを3N塩酸 100m1中、20時間加熱還流した後、減圧濃縮し、残渣をエタ ノール-エーテルで再結晶すると、2-ブチル-4, 5, 6, 7塩11.07gが得られた。

マススペクトル (EI):m/z 222 (M^{+} 、ベースとして) (b)

10 2 - ブチルー4, 5, 6, 7 - テトラヒドロベンズイミダゾール - 5 - 又は - 6 - カルボン酸塩酸塩2. 0 gを塩化チオニル3 0 m 1 中 6 5 ℃で1時間撹拌したあと、過剰の塩化チオニルを減圧留去し、 残渣に塩化メチレン3 0 m 1 を加え懸濁液として、モルホリン3 g の塩化メチレン溶液3 0 m 1 に氷冷下滴下した。室温に戻して1時間撹拌した後、反応液を1 0 %炭酸水素ナトリウム溶液で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、塩化メチレンーメチルアルコール混合溶媒を展開溶媒としてシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製すると、泡状の2 - ブチル-5 - 又は - 6 - モルホリノカルボニルー4, 5, 6, 7 - テトラヒドロベンズイミダゾー ル 0. 8 5 gが得られた。

マススペクトル (EI):m/z 291 (M^*), 249, 177 同様にして以下の化合物を得た。

参考例 25.

2-プチル-5-又は-6-ジメチルアミノカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロベンズイミダゾール

参考例 26.

2 - ブチル-5 - 又は-6 - プロピルアミノカルボニル-4, 5,
 6, 7 - テトラヒドロベンズイミダゾール
 マススペクトル(EI): m/z 263(M*), 221, 177
 参考例 27.

2-プチル-5-又は-6-(4-メチルピペラジノ) カルボニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾールマススペクトル(EI):<math>m/z 304 (M^*), 262, 234,

15 1 7 7

参考例 28.

20

4-又は7-メチル-2-プロピル-4,5,6,7-テトラヒドロベンズイミダゾール マススペクトル (EI):m/z 178 (M*) 参考例 29.

25 (a)

10

エタノール200m1中の3-ニトロフタル酸50gに、氷冷下で1時間塩化水素ガスを吹き込んだ後に、3時間加熱還流した。反応液を氷水中に注ぎ、クロロホルムで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、ベンゼンより再結晶して、エチル 2-カルボキシー3-ニトロベンゾエート41.0gを結晶として得た。

マススペクトル (EI) : m/z 239 (M*) 'H-NMR (CDC1_a) :

 δ (ppm) 8.79 (1H, s),

8. 39 (2H, d),

7. 72 (1H, dd),

4. 50 (2 H, q),

1. 45 (3H, t)

(b)

15 $COOCH_2CH_3$ $COOCH_3$ $COOCH_3$

エチル 2-カルボキシ-3-ニトロベンゾエート41gの塩化 チオニル120m1溶液を、1時間加熱還流後、濃縮した。これをアセトン200m1に溶解し、氷冷下でアジ化ナトリウム22.29g の120m1水溶液を滴下し、室温で激しく撹拌後、水400m1を加え、不溶物を分取した。これを、酢酸150m1および水50m1混合溶媒に溶解し、撹拌下徐々に加熱し、発砲終了後、さらに10分間85℃で撹拌した。冷後、水300m1を加え、析出した結晶を濾取し、水洗後、減圧乾燥して、エチル 3-ニトロアントラニレート33.7gを粗結晶として得た。このものを、さらに精製することなしに、次の反応に使用した。

 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) :$

4. 38 (2H, q),

1. 41 (3H, t)

(c)

10

15

20

25

5

エチル 3-ニトロアントラニレート1. 0 gのエタノール20 m1 溶液に、1 0 %パラジウムー炭素 5 0 m g を加え、常圧接触還元後、触媒を濾過し、濾液を濃縮した。これに、酪酸 6 2 9 m g およびポリリン酸 1 0 g を加え、1 4 0 $\mathbb C$ で 3 0 分間撹拌後、氷水中に注いだ。これを、炭酸水素ナトリウムで p H 8 とし、クロロホルムで抽出して、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製して、エチル 2-プロビルベンズイミダゾールー4-又は-7-カルボキシレート3 9 1 m g を結晶として得た。

マススペクトル (EI): m/z 232 (M⁺)
¹H-NMR (CDCl₃)

(d) 同様にして以下の化合物を得た。

COOCH2CH3

5

エチル 2-プロピルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズイミダゾールー4-又は<math>-7-カルボキシレートマススペクトル (FAB): m/z 237 (M*+1) 1H-NMR (CDC1₃):

10

 δ (ppm) 8.49 (1H, s),

4. 18 (2H, q),

3.5-3.8(1 H, m),

2. 4-2. 8 (4 H, m),

1. 5-2.2(6 H, m),

15

1. 27 (3H, t),

0.97 (3H, t)

20

25

実施例 1

アルゴン雰囲気下、メチル 2-ブチル-4,5,6,7-テト 15 ラヒドロベンズイミダゾール-5-又は-6-カルボキシレート0. 50gのジメチルホルムアミド3m1溶液に室温にてポタシウム t-ブトキサイド0.24gを加え、同条件にて15分間撹拌後、 $N - h \, J \, J \, z = L \, J \, x + L \, y - S - \left[\, 2 - \, \left(\, 4 \, ' \, - J \, D \, z \, z \, x \, + L \, y \, z \, z \, z \, \right) \, \right]$ ニリル)]-1H-テトラソール1 30gのジメチルホルムアミ 20 ド5m1溶液を滴下し、50℃にて2時間撹拌した。溶媒を減圧留 去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、飽和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧 留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホ ルム:メタノール=50:1)にて精製し、メチル 2-ブチルー 25 5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-ラ トラヒドロー1 H - ベンズイミダゾール - 5 - カルボキシレート及 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃):

 δ (ppm) 6. 72-7. 93 (23H, m),

4. 78-4. 89 (2H, m),

ca. 3. 7 (3 H, s),

1. 26-1. 33 (2H, m),

0.83-0.88(3H, m)

マススペクトル (FAB): m/z 713 (M*+1)

実施例 I と同様にして以下の実施例 2 ~ 1 8 の化合物を製造した。 実施例 2

10

5

 2-プロピル-1-[[2′-(N-トリフェニルメチル-1H -テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4,
 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール 油状物

マススペクトル (FAB): m/z 641 (M*+1)

20 実施例 3

$$CH_3CH_2 \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} Tr$$

$$CH_2 \xrightarrow{N} Tr$$

25

2-x+v-1-[[2'-(N-1)]z=v+v-1H-r+j-v-1]=0 5, 6, 7-r+j-1H-v-1H-v-1

マススペクトル (FAB) : m/z 627 (M^*+1)

実施例 4

$$CH_3CH_2CH_2CH_2 \xrightarrow{N} Tr$$

 $2-7+\nu-1-[[2'-(N-1)]-2-\nu+1]-1$ $-1+\nu-1$ $-1+\nu-1$

10 5, 6, $7 - \mathcal{F} + \mathcal$

油状物

マススペクトル (FAB) : m/z 655 (M^++1)

実施例 5

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\$$

 $2-\sqrt{2}$ $\sqrt{2}$ $\sqrt{2}$

油状物

マススペクトル (FAB): m/z 695 ($M^{*}+1$)

25

実施例 6

5

10

15

 $2-(2-\cancel{y}+\cancel{v})-1-[2'-(N-\cancel{v})]$ $-1-[2'-(N-\cancel{v})]$ $-1-(N-\cancel{v})$ $-1-(N-\cancel{v})$ -1

 $^{1}H-NMR$ (CDCl_s):

 δ (ppm) 6. 72-7. 96 (23H, m),

4.89 (2H, s),

2.47-2.65(4H, m),

2.16-2.25(2H, m),

1. 60-1. 80 (4H, m),

1. 22-1. 30 (1H, m),

0.92 (6H, d)

マススペクトル (FAB) : m/z 656 (M*+1)

20 実施例 7

$$CH_3(CH_2)_4$$
 N
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_3

25

2-ペンチル-1-[[2'-(N-トリフェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール

$$\delta$$
 (ppm) 6. 76-8. 08 (23H, m),

4.85 (2H, m),

2.87-2.95(4H, m)

2.45-2.61(2H, m)

2.16-2.22(2H, m)

1. 60-1. 80 (4 H, m),

1. 16-1. 32(4H, m),

0.80-0.88(3H, m)

 $\forall Z Z Z Z P + N (FAB) : m / z = 669 (M^+ + 1)$

10 実施例 8

15

25

 $2-J=\mu-1-[[2'-(N-h)]$ $Z=\mu+1$ $Z=\mu+1$

 $^{1}H - NMR (CDC1_{3})$:

20 δ (ppm) 6. 72-7. 96 (23H, m),

4.85 (2H, s),

2.92-3.00(1H, m).

2.45-2.68(4H, m),

2. 17-2. 28 (2H, m),

1. 60-1. 84(4H, m),

1. 16-1. 40 (12H, m),

0.87 (3H.t)

マススペクトル (FAB) : m/z 725 (M'+1)

実施例 9

5

10 融点:154-156℃

マススペクトル (FAB) : m/z 626 (M^++1)

実施例 10

15

20

3-x+n-2-x+n-4-x+y-1-[[2'-(N-k-y)] y-x=n-1+y-1-1-[[2'-(N-k-y)] y-x=n-1+y-1-1-1+y-1-1-1+y-1-1+y-1-1+y-1-1+y-1-1+y-1-1+y-1-1+y-1-1+y-1-1-1+y-

融点:196-198℃

マススペクトル (FAB) m/z 653 (M*)

実施例 11

25

$$CH_3$$
 N
 N
 N
 N
 N
 Tr

 δ (ppm) 6.60-8.00(23H, m),

4.80 (2H, s),

2.40-2.70(2H, m),

2. 20 (3H, s),

1. 60-1. 90 (6H, m)

10 マススペクトル (FAB) : m/z 613 (M*+1) 実施例 12

 $\bigcap_{N} \bigcap_{N \to N} Tr$

15

1-[2'-(N-)+1)フェニルメチルー1H-テトラゾールー5-イル) ビフェニルー4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロー1H-ベンズイミダゾール

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}):$

 δ (ppm) 6.80-8.00 (24H, m),

4.86(2H, s),

1. 60-2. 70 (8 H, m)

マススペクトル (FAB) $\pm m/z$ 599 (M⁺+1)

25

実施例 14

5

エチル 2-xチル-1-[2'-(N-)+y)フェニルメチル -1 H-テトラゾール-5-イル)ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1 H-ベンズイミダゾール-5-および-6-カルボキシレートの混合物 マススペクトル(FAB):m/z 699 (M^++1)

15

20

メチル 1-[[2'-(N-h)]フェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-5-および-6-カルボキシレートの混合物 マススペクトル (FAB) : m/z 657 (M^*+1)

5

5-および6-ヒドロキシメチル-1-[[2'-(N-トリフ ェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-[4, 1] = [4, 5, 6, 7 - 7 + 7 + 7 + 1] + [4, 5, 6, 7 - 7 + 7 + 7 + 1]10 ミダゾールの混合物

 $\forall Z Z Z P = (M^* + 1)$

実施例 16

15

20

エチル 1-[[2'-(N-トリフェニルメチル-1H-テト ラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4,5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-2-カルボキ シレート マススペクトル (FAB) : m/z 671 (M⁻+1)

15

20

実施例 17

エチル 3-メチル-4-オキソ-1-[[2'-(N-トリフ 10 ェニルメチル-1 H - テトラゾール-5-イル) ピフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1 H -インドール-2-カルボキシレート

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃):

 δ (ppm) 6. 78-7. 93 (23H, m),

5.50(2H, s),

4. 23 (2H, q),

2.70 (3H, s),

2.46-2.53(2H, m),

2. 32-2. 40 (2H, m),

1 88-2.00 (2H, m).

1. 28 (3H, t)

マススペクトル (FAB) : m/z 696 (M*-1)

実施例 18

エチル 1-[[2'-(N-h)]フェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル)ビフェニル-4-イル]メチル]-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-インドール-2-カルボキシレート 融点: 147-149 $^{\circ}$

実施例 19

 20
 メチル 2-ブチル-1-[[2'-(N-トリフェニルメチル -1H-テトラゾール-5-イル) ピフェニルー4ーイル] メチル] 4,5,6,7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールーおよ び-6-カルボキシレートの混合物0.66gの5%酢酸-メタノー ル10ml溶液を3時間加熱還流した。溶媒を減圧留去後、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール =10:1) にて精製し、メチル 2-ブチル-1-[[2'-(1H -テトラゾール-5-イル) ピフェニル-4-イル] メチル] -4, 5,6,7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-5-およ

 $^{1}H-NMR$ (CDCI₃):

 δ (ppm) 6.61-7.83 (8H, m),

4.90-5.02(2H, m),

3.67 (3H, s).

1. 24-1. 53 (4H, m),

0.83-0.88(3H, m)

マススペクトル (FAB): m/z 471 (M*+1)

同様にして以下の化合物を得た。

実施例 20

10

5

$$CH_{2}CH_{2} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$CH_{2} \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$CH_{2} \longrightarrow N \longrightarrow N$$

15 2-x+n-1-[[2'-(1H-r+5)y-n-5-4n)] $\forall 7-x+n-4-4n]$ y+n=4, 5, 6, 7-r+5+r=1-1H-x+y+1

融点:161-162℃

マススペクトル (EI): m/z 384 (M⁺)

20 元素分析値(C₂, H₂, N₆・1/5 C H₃ C O O H として)

C (%) H (%) N (%)

計算値 70.88 6.30 21.19

実測値 70.67 6.21 21.49

実施例 21

2-プロピル-1- [[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール

融点:231-232℃

元素分析値(C24 H26 N6として)

 C (%)
 H (%)
 N (%)

 計算値
 7 2 . 3 4
 6 . 5 8
 2 1 . 0 9

 実測値
 7 2 . 1 7
 6 . 5 6
 2 1 . 0 4

10 実施例 22

15

2-ブチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ -1H-ベンズイミダゾール

融点:208-209℃

20 $\forall z = 2 \times (M^2)$

元素分析値 (C25 H28 N6として)

 C (%)
 H (%)
 N (%)

 計算值
 7 2 . 7 9
 6 . 8 4
 2 0 . 3 7

 実測値
 7 2 . 6 7
 6 . 9 3
 2 0 . 5 3

20

実施例 23

$$CH_2 \xrightarrow{N} H$$

$$CH_2 \xrightarrow{N} H$$

2-シクロヘキシルメチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-4ル) ピフェニル-4-4ル] メチル] -4, 5, 6, 7 -テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール

10 融点:217-218℃

マススペクトル (EI): m/z 452 (M⁺)

元素分析値 (C₂₈H₃₂N₆・0.1CH₈CNとして)

C (%) H (%) N (%)

計算値 74.31 7.13 18.57

15 実測値 74.16 7.13 18.71

実施例 24

2 - ペンチル-1 - [[2' - (1H-テトラゾール-5-イル)ビフェニル-4 - イル]メチル] - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロ<math>-1H - ベンズイミダゾール

25 融点:197-200℃ マススペクトル (FAB):m/z 427 (M*+1) 元素分析値(C26 H30 N6・0. 1 H2Oとして)

C (%) H (%) N (%)

計算值

72.89 7.11 19.62

実測値

72.71 7.11 19.66

5 実施例 25

10

 $2 - (2 - \cancel{1} + \cancel{1}$ $\nu - 5 - 4\nu$) $\forall 7 = 2\nu - 4 - 4\nu$] $\nu + 3\nu$] $\nu - 4$, 5, 6, 7 -テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール

融点:249-251℃

マススペクトル (FAB):m/z 413 ($M^{+}+1$) 15

元素分析値 (C25 H28 N6・0. 2 H2Oとして)

C (%) H (%) N (%)

計算値

72.15 6.88 20.20

実測値

72.03 6.84 20.22

20 実施例 26

25

2 - J = N - 1 - [[2' - (1H - F + 5) - N - 5 - N)]ビフェニルー4ーイル]メチル]-4,5,6,7ーテトラヒドロ - 1 H - ベンズイミダゾール

マススペクトル (FAB) : m/z 483 (M⁺+1)

元素分析値(CsoHssNsとして)

C (%) H (%)

N (%)

計算值

74.65 7.94 17.41

5 実測値 74.60 8.04 17.44

実施例 27

2-メチル-4-オキソ-1-[[2'-(1H-テトラゾール

-5-イル) ピフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-

10

融点:228-230℃ 15

テトラヒドロー1H-インドール

マススペクトル (FAB):m/z 384 ($M^{*}+1$)

元素分析値(C₂, H₂, N₅, · 0. 1 H₂ O として)

C (%) H (%) N (%)

計算值

71.70 5.55 18.18

20 実測値 71.61 5.59

18.26

実施例 28

25

 $2 - \forall f \cdot \nu - 1 - [[2' - (1H - f + f) \cdot y - \nu - f - 4\nu)]$

-1H-ベンズイミダゾール

融点:244℃

マススペクトル (FAB):m/z 371 (M⁺+1)

実施例 29

5

10

1 - [[2' - (1H - F + 5)' - w - 5 - 4]]4 - (4 - 1) + (4 - 1) + (4 - 4) +ズイミダゾール

融点:271℃

マススペクトル (FAB): m/z 357 ($M^{+}+1$) 15

元素分析値 (C21 H20 N6・0. 5 H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%)

計算值

69.02 5.79 23.00

実測値

68.77 5.69 22.86

20 実施例 30

25

メチル 1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ピフ x = (1 - 4 - 4) | x = (1 + 1) | x = (1 + 物

マススペクトル (FAB) : m/z 415 (M^++1)

実施例 31

5 COOC 2H 6 (5又は6位)
CH 2 N H

10 エチル 2-エチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-5-および-6-カルボキシレートの混合物

マススペクトル (FAB) : m/z 457 (M^++1)

15 実施例 32

20

融点:224-226℃

元素分析値(C₂₅H₂₅N₅Oとして)

C (%) H (%) N (%)

計算值 72.97 6.12 17.02

5

エチル 1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフ -ベンズイミダゾール-2-カルボキシレート

10 融点:166-167℃

マススペクトル (FAB) : m/z 429 ($M^{+}+1$)

元素分析値 (C₂₄H₂₄N₆O₂・0.25CH₃CO₂C₂H₅として)

C (%) H (%) N (%)

計算值

66.65 5.82 18.65

実測値 15

66.48 5.81 18.61

実施例 34

20

エチル 3-メチル-4-オキソ-1-[[2'-(1H-テト 25 ラゾールー5ーイル) ビフェニルー4ーイル] メチル] ー4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-インドール-2-カルボキシレート $^{1}H - NMR (CDCl_{3})$:

 δ (ppm) 6. 98-8. 11 (8H, m),

$$4.\ 24\ (2\,H,\ q)$$
 , $2.\ 72\ (2\,H,\ s)$,

$$2.45-2.48(2H, m)$$
,

実施例 35

10

15

エチル 1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェール-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H -インドール-2-カルボキシレート

融点:188-190℃

マススペクトル (FAB) : m/z 4 2 8 (M^++1)

元素分析値(C₂₅H₂₅N₅O₂として)

 C (%)
 H (%)
 N (%)

 20
 計算値
 7 0 . 2 4
 5 . 8 9
 1 6 . 3 8

 実測値
 7 0 . 2 3
 5 . 9 6
 1 6 . 3 8

5

COOCH₃ (5
$$\times$$
 12 6 \times 20

LiAlH₄

Tr

CO₂OH

Tr

アルゴン雰囲気下、テトラヒドロフラン3m1中のリチウムアル 15 ミニウムヒドリド 0.06gに、氷冷下でメチル 2-ブチル-1 - [[2' - (N-h)]]-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テト ラヒドロー1H-ベンズイミダゾール-5-および-6-カルボキ シレートの混合物 0. 95gのテトラヒドロフラン5m1溶液を滴 20 下し、同条件にて30分間撹拌後、水1m1を滴下した。不溶物を 濾過し、濾液を濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ク ロロホルム:メタノール=50:1)にて精製し、5-および6-ヒドロキシメチルー2ーブチルー1ー[[2'-(Nートリフェニ ルメチル-1H-テトラゾール-5-イル) ピフェニル-4-イル] 25 メチル]-4.5.6.7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾー ルの混合物 0. 72gを固形物として得た。

10

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃):

$$\delta$$
 (ppm) 6. 70-7. 95 (23H, m),

4.80-4.90(2H, m),

3.52-3.70(2H, m),

0.80-0.90(3H, m)

更に実施例19と同様にして以下の化合物を得た。

実施例 37

CH₂OH(5又は6位)

NON NON

5 -および6-ヒドロキシメチル-2-ブチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル]
 -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールの混合物

マススペクトル (FAB) : m/z 443 (M+1)

20 'H-NMR (CDC1₃):

 δ (ppm) 7.06-7.60 (8H, m),

5. 17-5. 26(2H, m),

1. 67-1. 72(2H, m).

1. 34-1. 41 (2H, m),

0.84-0.88(3H, m)

10
$$\sim$$
 COOH \sim COOH

20
$$CH_2$$
 $COOH$ CH_2 $COOH$ CH_2 $COOH$ CH_2 $COOH$ CH_2 $COOH$ $COOH$

25 メチル 2-プチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5- 1-1)] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ペンズイミダゾール-5-および-6-カルボキシレートの混合物1.4 gをアルゴン気流中1規定水酸化ナトリウ

た。

反応液を氷冷後、1規定塩酸10mlを加え、溶媒を減圧留去した。残渣をエタノールで熱時抽出し抽出物をメタノールより2回再結晶すると(高速液体クロマトグラフィー(HPLC)での純度97-98%)、融点273-274℃を示す2-ブチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル)ピフェニル-4-イル]メチル]-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-5-カルボキシリック アシッド (A) 0. 26gが得られた。

元素分析値(C₂6 H₂8 N6 O₂・0. 5 H₂Oとして)

10 C (%) H (%) N (%)

計算值 67.08 6.28 18.05

実測値 67.09 6.21 18.13

マススペクトル (FAB) : m/z 457 (M^++1)

又、前記の母液を濃縮し、エタノールーシクロヘキサン混合溶媒で精製すると、2-プチル-1-[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ピフェニルー4-イル] メチル]-4,5,6,7-テトラヒドロー<math>1H-ベンズイミダゾール-6-カルボキシリックアシッド(B)0.5gが得られた(HPLCでの純度<math>90%)。マススペクトル(FAB):m/z457(M^*+1)

20 HPLC条件:カラム ODS-80T

溶 媒 25%アセトニトリル in

0. 01N KH2PO4

流速 1.0ml/min

実施例38と同様にして以下の化合物を得た。

実施例 39

 $N \longrightarrow N$

1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニルー4-イル]メチル]-4,5,6,7-テトラヒドロー1H-ベンズイミダゾール-5-および-6-カルボキシリック アシッドの混合物

マススペ トル (FAB) : m/z 401 (M*+1)

実施例 40

20 2-エチル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル]メチル]-4,5,6,7-テトラヒドロ -1H-ベンズイミダゾール-5-および-6-カルボキシリック アシッドの混合物 マススペクトル(FAB):m/z 429(M'+1)

5

$$N \longrightarrow CON \longrightarrow BrCH_2 \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow Tr$$
 $N \longrightarrow N \longrightarrow Tr$
 $N \longrightarrow N \longrightarrow Tr$

マススペクトル (FAB) : m/z 768 (M*+1)

25 以下同様にして実施例42~45の化合物を得た。

15

20

実施例 42

2-7チルー5-3メチルアミノカルボニルー $1-\left[\left[2'-\left(N-1\right)\right]$ ートリフェニルメチルー1 Hーテトラゾールー5-イル)ビフェニ 10 ルー4-イル $\left[X$ チル $\left[X$ チル $\left[X$ チル X - テトラヒドローX HーベンズイミダゾールとX - ブチルーX - X -

マススペクトル (FAB): m/z 726 (M*+1) 実施例 43

 $2-7+\nu-5-7$ u $\ell\nu$ r>1-1-[2'-(N-1)] -1-[2'-(N-1)] -1-[2'-(N-1)]

マススペクトル (FAB) : m/z 740 (M⁺+1) 実施例 44

2-ブチル-5- (4-メチルピペラジノ) カルボニル-1- [[2 10 '-(N-トリフェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ ベンズイミダゾールと2-ブチル-6- (4-メチルピペラジノ) カルボニル-1- [[2'-(N-トリフェニルメチル-1H-テ トラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 15 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールの混合物

マススペクトル (FAB):m/z 782 (M*+1)

実施例 45

2-7 \Box \Box \Box D \Box D

実施例 46

エチル 2-プロピル-1-[2'-(N-トリフェニルメチ10 ルー1 Hーテトラゾールー5-イル) ビフェニルー4ーイル] メチル] -4, 5, 6, 7ーテトラヒドロー<math>1 Hーベンズイミダゾールー4ーおよび-7-カルボキシレートの混合物マススペクトル (FAB) : m/z 713 (M^*+1)

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₈):

$$\delta$$
 (ppm) 6. 6-8. 1 (23H, m),
4. 8-5. 0 (2H, m),
4. 20 (2H, q),
0. 88 (3H. t)

20

実施例19と同様にして以下の化合物を得た。

20 6,7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールの混合物 マススペクトル (FAB):m/z 526 (M*+1) 実施例 48

1û

25

-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4,
 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールと2-ブチル-6-ジメチルアミノカルボニル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5,
 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールの混合物

5 6, $7 - \mathcal{F} + \mathcal{F$

実施例 49

2-ブチル-5-プロピルアミノカルボニル-1-[[2'-(1H -テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールと2-ブチル-6-プロピルアミノカルボニル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾールの混合物

20 $\forall z = 2 \times 2 \times 2 \times 1 + 1$ $\forall z = 498 (M^2 + 1)$

元素分析値 (C₂₀ H₈₅ N₇ O・1 / 2 H₂ Oとして)

 C (%)
 H (%)
 N (%)

 計算値
 68.75
 7.16
 19.35

 実測値
 68.47
 7.13
 19.25

20

実施例 50

2 ーブチルー5 ー (4 - メチルピペラジノ) カルボニルー1ー [[2'-(1H-テトラゾールー5-イル) ビフェニルー4ーイル] メチル] - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロー1H - ベンズイミダゾール2塩酸塩および2-ブチルー6 - (4-メチルピペラジノ) カルボニルー1 - [[2'-(1H-テトラゾールー5-イル) ビフェニルー4ーイル] メチル] - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロー1H-ベンズイミダゾール2塩酸塩の混合物

15 マススペクトル (FAB): m/z 539 (M⁺+1) 実施例 51

 $4-\chi + \nu - 2 - \nu - 1 - [[2' - (1H-r+5) - 25]$ $25 \quad \nu - 5 - 4\nu) \quad \forall \nu - 4 - 4\nu \quad \forall \nu - 4, 5, 6, 7$ $-r+5+\nu - 1H-\nu \quad \forall \nu \rightarrow 1$

融点:161-163℃

10

15

 $^{1}H - NMR (DMSO - d^{6}) :$

δ (ppm) 0.84 (3H, t), 1.14 (3H, d),

1. 33-1. 91(6H, m).

2. 36-2. 75(5H, m),

5. 17 (2H, s),

6. 89-7. 66 (8 H, m)

マススペクトル (FAB): m/z 413 ($M^{+}+1$)

元素分析値 (C₂₆ H₂₈ N₆・0. 8 H₂ O として)

C (%) H (%) N (%)

計算值 70.33 6.99 19.68

実測値 70.36 6.82 19.85

実施例 52

エチル 2-プロピル-1-[[2'-(1H-テトラゾール-20 5-イル) ビフェニル-4-イル] メチル] -4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンズ-1H-イミダゾール-4-および-7-カルボキシレートの混合物

25 δ (ppm) 7. 4-7. 7 (4H, m),

6.8-7.1(4H, m)

4. 9-5. 2 (2 H, m),

3.7 - 4.2 (2 H, m),

0.8-0.9(3 H, m)

5

10

15

20

25

ž

請求の範囲

1. 下記一般式(I) で示されるテトラヒドロベンズアゾール誘体 又はその製薬学的に許容される塩

5

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{3} \\
R^{4} & R^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{2} & CH_{2}
\end{array}$$

10 (式中、R¹は水素原子、アルキル基、シクロアルキル低級アキル 基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキ シカルボニルアルキル基、又はヒドロキシ低級アルキル基を、

R²は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ヒドロキシ低級アルキル基、モルホリノカルボ

15

ニル基
$$(-CON_{O})$$
 、式 $-CON_{R}$ で示される基(式中、

R⁶、R⁷は同一又は異なって水素原子、低級アルキル基又は窒素原子と一体となって4~6 員環を形成する基を意味する。)又は

20

低級アルキル基を意味する。)を、

25 R³、R⁴は、同一又は異って水素原子、水酸基または一体となってカルボニル酸素を、

$$N$$
 P⁵け デ $N \bigcirc N$ で示されるテトラゾリル基(式中、 R^9 は水素

10

25

原子またはアラルキル基を意味する。)を、

XはN又は式CR¹⁰で示される基(式中、R¹⁰は水素原子又は低級アルキル基を意味する。)を夫々意味する。)

2. R¹がアルキル基であり、R²が低級アルキル基、低級アルコキシ

カルボニル基、又は式 - CON < R⁶ (式中、R⁶、R⁷は低級アルキ

ル基を意味する)であり、R⁵が NNN (式中、R⁹は水素原 R⁵N

子を意味する)であり、XがNである請求項1記載の化合物又はその製薬学的に許容される塩

- 3. 2 ブチルー 5 ジメチルアミノカルボニルー 1 [[2' (1H-テトラゾールー 5 イル) ビフェニルー 4 イル] メチル] 4, 5, 6, 7 テトラヒドロー 1H ベンズイミダゾールと 2 ブチルー 6 ジメチルアミノカルボニルー 1 [[2' (1H-テトラゾールー 5 イル) ビフェニルー 4 イル] メチル] 4, 5, 6, 7 テトラヒドロー 1H ベンズイミダゾールの混合物

カルボキシレートの混合物

- 5. エチル 2-プロピル-1-[2'-(1H-テトラゾール-5-イル) ピフェニル-4-イル] メチル]-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-4-および-7-
- 6. 請求項1記載の薬理学的に有効量のテトラヒドロベンズアゾール誘導体(I)又はその製薬学的に許容される塩、及び製薬学的

- 8. 請求項6記載の薬剤組成物の治療有効量を患者に投与することからなる、患者の血圧の上昇を抑制する方法、患者の慢性心不全症を治療する方法、患者の糖尿病性腎症の早期腎症(尿衡量アルブミン)を抑制する方法及び/又は患者の慢性糸球体腎炎の尿蛋白を抑制する方法。
- 9. 下記一般式 (I)

5

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{3} \\
R^{4} & CH_{2} & R^{5}
\end{array}$$

15 (式中、R¹は水素原子、アルキル基、シクロアルキル低級アルキル 基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基を、R² は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ヒドロキシ低級アルキル基、モルホリノカルボニ

20

ル基
$$(-CON \bigcirc)$$
、式 $-CON \bigcirc \stackrel{R^6}{\underset{R^7}{\nearrow}}$ で示される基(式中、 R^6 、

R'は同一又は異って水素原子、低級アルキル基又は窒素原子と一

25 体となって4~6 員環を形成する基を意味する。) 又は

式
$$-CON$$
 $N-R^{\circ}$ で示される基(式中、 R° は水素原子または低

R³、R⁴は、同一又は異って水素原子、水酸基または一体となってカルボニル酸素を、

5

(式中、R°は水素原子またはアラルキル基を意味する。)を、 XはN又は式CR'°で示される基(式中R'°は水素原子又は低級ア ルキル基を意味する。)を夫々意味する。)で示されるテトラヒ ドロベンズアゾール誘導体又はその薬理学的に許容される塩を製 造する方法において、

一般式(Ⅱ)

15

25

10

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及びXは前記の意味を表わす。)で示されるテトラヒドロペンズアゾール誘導体と、一般式(Π)

20
$$YCH_2 \longrightarrow N$$
 (III)

(式中、R°はアラルキル基を意味し、Yはハロゲン原子を意味する。) で示されるビフェニルメチルハライド誘導体とを反応させて、 一般式 (Ia)

10 (式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁴、R⁰ 及びXは前記の意味を有する。) で示されるテトラヒドロベンズアゾール誘導体を製造し、次いで所望により上記一般式 (I a) の化合物を還元反応に付すか、又は酸処理を行い、

一般式 (Ib)

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 CH_{2}
 N
 N
 N
 N
 R^{9}

20

(式中、R¹、R²、R³、R⁴及びXは前記の意味を有し、R⁹"は水素原子を意味する。)

25 で示されるテトラヒドロベンズアゾール誘導体を製造することを特 後とする方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP91/01155

I. CLAS	SIFICATIO	N SUBJECT	MATT	ER (If several clas	sification symbols apply, indicate	= #II) ⁶	
	_	- a Patent Class	elfication	(IPC) or to both N	ational Classification and IPC		
Int	. c1 ⁵	C07D403	3/10,	A61K31/	41, 31/40		
II. FIELD	B SEARCH	IED					
				Minimum Docum	entation Searched *		
Classificati	on System				Classification Symbols		
IPO	C	C07D403	3/10,	A61K31/	41, 31/40		
					r than Minimum Documentation ts are included in the Fields Sean	ched •	
	- '						
III. DOCL	MENTS C	ONSIDERED T	O BE RE	LEVANT '			
Category *	Citati	on of Document,	11 with in	dication, where ap	propriate, of the relevant passage	12	Relevant to Claim No. 13
λ	Nemo May	urs and	Co.) (10	(E.I. Di			1-9
A,P	Co.,	Ltd.),	991	(Fujisav	va Pharmaceutica	al	1-9
A,P	Apri.		91 ((Merck & 19. 04. 9	Co., Inc.),		1-9
A,P	Indus Janus	stries P	LC), 1991	Imperial (11. 01.	Chemical 91)		1-9
·,P	May 7	A, 03-100 7, 1991 A, 4150	(07.	(CIBA-Ge	igy AG),		1-9
"A" docu cons "E" earlie fiting "L" docu which city" "O" cot	ment definit idered to be or document date ment which is cited to on or other to ment reterring means ment publish	cited documents of particular rete of particular rete but published or may throw doub establish the pu special reason (a) ng to an oral disc med prior to the in ority date claimed	ate of the vance or after ots on pri ublication a specifie closure, u	the international iority claim(s) or date of another d) se, exhibition or	"X" document of particular relibe considered hovel or divinentive step "Y" document of particular relibe considered to involve a	nfliot with or theory a evance; the cannot be evance; the in inventive more others to a per-	the application but cited to inderlying the invention e claimed invention cannot considered to involve an e claimed invention cannot e stap when the document er such documents, such son skilled in the art.
IV. CERTI							
Date of the	Actual Con	pletion of the int	ernetional	Search	Date of Mailing of this Internal	tional Sear	rch Re:
Noveml	ber 15	, 1991 (15.	11. 91)	December 2, 19	91 (0	2. 12. 91)

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
A,P JP, A, 03-5464 (Imperial Chemical Industries PLC), January 11, 1991 (11. 01. 91) & EP, A, 399732	1-9
V ◯ OBSERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE '	!
Y. OSSERVANCES TO SERVEN SERVE	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) to 1. Claim numbers . because they relate to subject matter not required to be searched by the	
Claim numbers , because they relate to parts of the international application that do not college requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that no meaningful international search can be carried out, specific to such as extent that the such as extent to such as extent t	nply with the prescribed loally:
3. Claim numbers , because they are dependent claims and are not drafted in accordance w sentences of PCT Rule 6.4(a).	ith the second and third
VI. OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:	ws:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search repolarisms of the international application.	Port covers all searchable
2. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims	search report covers only
3. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search the invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	arch report is restricted to
As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the international Sciencife payment of any additional fee Remark on Protest	serching Authority did not

T MERCHA	ARAASI		
1. 発明の属する			
国際特許分類(IP			
	Int. CL		
	C07D403/1	0,A61K31/41,31/40)
11、国際調査を行	った分野		
	四 査 を 行	った最小限資料	
分類体系		分類記号	
IPC	0070402/1	0,A61K31/41,31/40	1
IPC	C0/D403/1	0, A61K31/41, 31/40	•
	最小限資料以	外の資料で開査を行ったもの	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
皿、関連する技術	に関する文献		······································
		WAY! ALL VARIABLE WITCH	
カテッリー ※ 51用	メ駅名 及い一部の面所が関	連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
4 75			
		イー・アイ・デュポン・ド・ネモ ア	1 - 9
1	アンド・コンパニー),		
_	5月、1989(10.	05.89)	
&EP,	A 2, 291969		
4 5 5		A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	
A,P JP,	1,63-184976	夢沢楽品工業株式会社),	1 - 9
	8月、1991(12.	08.91)	
æEP,	A, 426021		
	. 0		
		ルク エンド カムパニー インコ	1 - 9
1	ーテッド)、		
	月 1991(19.	04. 91)	
&EP,	A, 400974		
A,P JP,	1,03-5480(イン	ペリアル・ケミカル・インダストリ	1 - 9
ーズ・と	ピーエルシー),		
出引用文献のカナコ		「丁」関係出顧日又は優先日の後に公表さ	
	文献ではなく、一般的技術水準を示 るが、関係出顧日以後に公表され		の原理又は理論の理解
_	とを提起する文献又は他の文献の	3,7,3,000	ま文献のみで発明の新
	別な理由を確立するために引用す	る文献 規性又は進歩性がないと考えられる	5 6 0
(理由を付す) (の1月頭による腹子	使用、展示等に含及する文献	「Y」特に関連のある文献であって、当監	
	- 使用、最不等に各及する义制 - かつ優先権の主張の基礎となる。	文献との、当業者にとって自朝であ 出職の 歩性がないと考えられるもの	りも組合せたよって進
日の後に公表さ		「&」同一パテントファミリーの文献	:
R' (F			
N. 42			
関原調査を完了した日 		国際調査報告の発送日	0.01
1 5	. 11. 91	02.12	191
Miles Inc. or lab Bri		ACRE AND ADDRESS OF THE ACRE A	
9年與查禮院		: 権限のおる職員	4 C 8 2 1 3

第2ページから続く情報	
(第重欄の続き)	
11.1月.1991(11.01.91) &EP, A, 399731	
A,P JP, A,03-106879(チバガイギー アクチエンゲゼル シャフト), 7.5月,1991(07,05,91)	1 - 9
&EP, A, 415886	
A,P JP, A,03-5464(インペリアル・ケミカル・インダストリーズ・ピーエルシー),	1 — 9
↑. 一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見	
次の請求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規	規定によりこの国際
週査報告を作成しない。その理由は、次のとおりである。	
1. 請求の範囲 は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもので	である。
2. 請求の範囲 は、有効な国際過費をすることができる程度にまで所定の	要件を満たしていな
3 請求の範囲 は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第 2 文の規	定に従って起草され
ていない。	
VI. 発明の単一性の要件を満たしていないときの意見	
一に述べるようにこの同族出際には二以上の発明が含まれている。	
1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に合行されたので、この財散調充複割	⇒、国際出類の子べ
ての調査可能な誘求の範囲について作成した。	1
2 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一回分しか割付されなかったので、こ	この国際製作資告は、
手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
請求の範囲	
3 追加して約付すべき手数料が指定した期間内に向いされなかったので、この国際高	在報告は、前次の利。
囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲	
3月来の配出4. 追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての場在可能な請求の範囲とができたので、追加して納付すべき手数料の納付を高じなかった。	について、グサるエー
追加手数料製織の申立てに関する注意	4_1

国際出版番号 PCT/JP 9 1 / 0 1 1 5 5

11. 1月. 1991(11. 01. 91) &EP, A, 399732	「関連する技術 ズ幕の● 引用	に関する文献(第2ページからの続き) 文献名及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇	所の表示 請求の範囲の書
	11.	1月. 1991(11. 01. 91)	
T I			